

使用に際してはこの添付文書をよくお読みください。 また、必要な時に読めるように保管しておいてください。

WDX03T

2007年10月作成(第1版)

体外診断用医薬品

製造販売承認番号: 20400AMZ00065000

クラスⅢ汎用・免疫・内分泌検査用シリーズ 癌抗原125キット

ルミパルス[®] CA125II

■全般的な注意

- 1. 本試薬は、体外診断用であるため、それ以外の目的には使用しないでく
- 2. 診断の際は、本測定値以外に他の検査結果や臨床症状等もあわせて考慮 総合的に判断してください。
- 3. 添付文書以外の使用方法については保証を致しません。
- 4. 本試薬には、保存剤としてアジ化ナトリウムが含まれています。 試薬が誤っ て目や口に入ったり、皮膚に付着した場合には、水で十分に洗い流す等の 応急処置を行い、必要があれば、医師の手当等を受けてください
- 5. 本試薬の使用に際しては、本書とあわせ使用する測定システムの添付文 書および取扱説明書をご参照ください。

■形状・構造等(キットの構成)

- 1. 抗体結合粒子^{注1)}(使用時液状、250 μL/免疫反応カートリッジ) 抗CA125モノクローナル抗体(マウス) 結合フェライト粒子 を含みます。
- 2. 酵素標識抗体 (液状、350 μ L/免疫反応カートリッジ) アルカリホスファターゼ(ALP) 標識抗CA125モノクローナル抗体 (マウス) を含みます。



3. 標準CA125溶液:5濃度×1

- 0U/mL標準CA125溶液(液状、1.5mL×1)
- (2) 20U/mL標準CA125溶液(液状、1.5mL×1)
- 3 100U/mL標準CA125溶液(液状、1.5mL×1)
- 500U/mL標準CA125溶液(液状、1.5mL×1)
- 1000U/mL標準CA125溶液(液状、1.5mL×1) 標準CA125溶液をご使用の場合にご用意ください。

4. CA125キャリブレータ:2濃度×1

- 0U/mL CA125キャリブレータ (液状、1.5mL×1)
- 1) 00/ mL CA125キャリブレータ (液状、1.5 mL×1) 2) 1000U/mL CA125キャリブレータ (液状、1.5 mL×1) CA125キャリブレータをご使用の場合にご用意ください。
- 5. 基質液(液状、100mL×6、50mL×6)

基質としてAMPPD^{注2)}を0.2mg/mL含みます。 ご使用の測定システムに合わせてご用意ください。

- 6. 洗浄液(濃縮液、1000mL×1)
- 7. 検体希釈液 (液状、300mL×4、80mL×4) ご使用の測定システムに合わせてご用意ください。
 - 注1) 15℃以下の温度ではゲル化しています。
 - 注 2) AMPPD: 3-(2'-spiroadamantane)-4-methoxy-4-(3''-phosphoryloxy)phenyl-1,2-dioxetane disodium salt / 3-(2'-スピロアダマンタン)-4-メトキシ-4-(3''- ホスホリルオキシ) フェニル -1,2- ジオキセタン・2 ナトリウム塩

■使用日的

血清又は血漿中のCA125の測定

■測定原理

本試薬は2ステップサンドイッチ法に基づいた化学発光酵素免疫測定法によ るCA125測定試薬です。

<反応プロトコール:2ステップモード>

試薬・検体のセット 抗体結合粒子に結合した抗CA125抗体と検体中に含ま 第一反応 れるCA125による免疫複合体が形成されます。 抗CA125抗体が結合した抗体結合粒子250 μ L に、検体、標準 CA125溶液またはCA125キャリブレータ20 μ L が分注されま す。反応液は、撹拌後37℃で10分間インキュベートされます。 反応液除去の後、抗体結合粒子の洗浄が行われます。 洗净 粒子は磁石によって集められ、反応液が除去されます。洗浄液注入、 洗浄液の除去が繰り返され、粒子が洗浄されます。 抗CA125抗体を介して結合した検体中のCA125と、 第二反応 アルカリホスファターゼ標識抗CA125抗体(酵素標識抗 体) による免疫複合体が形成されます。 酵素標識抗体250µLと抗体結合粒子が混合されます。 反応液は 37℃で10分間インキュベートされます。 再び反応液除去の後、抗体結合粒子の洗浄が行われます。 洗浄 粒子は磁石によって集められ、反応液が除去されます。洗浄液注入、 洗浄液の除去が繰り返され、粒子が洗浄されます 基質液200μLを粒子に加え撹拌後、37°Cで5分間反 酵素反応 応させます。

波長477nmに発光極大を持つ光の発光量を測定しま 基質液に含まれるAMPPDは、粒子に間接的に結合したアルカリ

ホスファターゼの触媒作用により分解します。分解に伴って放出される光は、粒子に結合したCA125量を反映するため、これを測定 することによってCA125濃度の測定を行うことができます。

検体中のCA125濃度が測定範囲を超えた場合は、検体希釈液を用いて 検体を希釈し再測定してください。

■操作上の注意

測光

1. 測定検体の性質、採取法

- 1) 可能な限り新鮮な検体を用い、保存する場合は-20℃以下で凍結保 存してください
- 検体を繰り返し凍結融解することは避けてください
- 赤血球・その他の有形成分、沈殿物、浮遊物が含まれている検体では、 測定値に影響を与える場合があります。正しい結果が得られるように 遠心または除去した後に使用してください。
- 4) 検体間の汚染が生じないように検体は注意して取扱ってください。
- 5) 非働化した検体は使用しないでください。
- 検体に抗凝固剤(EDTA-二カリウム、クエン酸ナトリウム、ヘパリン ナトリウム) を添加して試験した結果、それぞれ10mg/mL、38 mg/mL、100U/mLまで測定値に影響は認められませんでした が、液状の抗凝固剤を用いる場合は、検体の希釈率にご注意ください。

2. 妨害物質・妨害薬剤

検体にビリルビンF、ビリルビンC、ヘモグロビンを添加して試験した結果、 使体にしがして、このでは、 $22.0 \, \text{mg} / \text{dL}$ 、 $450 \, \text{mg} / \text{dL}$ まで、測定値に影響は認められませんでした。また、乳ビに関しても、 $2370 \, \text{濁度}$ まで測定値に影響は認められませんでした。

■用法・用量(操作方法)

1. 試薬の調製法

1) 抗体結合粒子および酵素標識抗体

免疫反応カートリッジには抗体結合粒子および酵素標識抗体が充填さ れています。カートリッジカセットの透明フィルムを剥がし、そのまま 使用します。

標準CA125溶液、CA125キャリブレータ

常温に戻してから軽く転倒混和して使用します。 デッドボリュームを考慮して、サンプルカップに必要量を滴下します。 溶液1滴あたりのおよその滴下量は45µLです。滴下量は容器を押す 強さや気泡の混入によって変動します。

デッドボリュームはご使用の測定システムによって異なりますので各測 定システムの取扱説明書をご覧ください。一例としてルミパルス ƒ でサ ンプルカップをご使用の場合、デッドボリュームは100μLとなります。

- 3) 基質液
- そのまま使用します。
- 洗浄液
- 濃縮液のため精製水で10倍に希釈し、よく撹拌します。希釈した洗 浄液は、常温に戻してから使用します。
- 検体希釈液 常温に戻してからそのまま使用します。

2. 必要な器具・器材

- 1) マイクロピペット、サンプリングチップおよびサンプルカップ
- 2) 全自動化学発光酵素免疫測定システム

3. 測定法

- 1) 測定システムの取扱説明書を参照し、検体および測定に必要な試薬を 所定の位置にセットしてください。(サンプルの最少必要量は、使用す る容器や測定システムによって異なりますので、各測定システムの取扱 説明書をご覧ください。)
- 標準CA125溶液またはCA125キャリブレータの測定依頼内容と、 検体の測定依頼内容をそれぞれ入力します。
- 測定を開始する前に、カートリッジ、基質液、洗浄液、検体希釈液、 サンプリングチップの残量を確認します。
- スタートキーを押し、測定を開始します。装置内で自動的に実行され る操作については測定原理の「反応プロトコール」の項を参照ください。

4. 濃度の算出法

1) 標準CA125溶液ご使用の場合

検体中のCA125濃度は、標準CA125溶液の発光量をもとに作成 された検量線から自動的に算出されます。

CA125キャリブレータご使用の場合 マスターキャリブレーションデータは、免疫反応カートリッジケース の2次元バーコードに記録されています。検体中のCA125濃度は、 CA125キャリブレータの発光量をもとに較正された検量線から自動 的に算出されます。また複数装置をお使いの場合は1台ごとに検量線 を作成してください。

キャリブレーションは以下の場合に行います。

- ・免疫反応カートリッジ、基質液のいずれかが、新しいロットに切り替 わった場合。
- ・キャリブレーションデータを更新後、30日が経過した場合。

上記以外においても必要が生じた場合は、キャリブレータを測定しキャ リブレーションデータを更新してください。

検体中のCA125濃度が、1000U/mLを超える場合は、検体希 釈液を用いて希釈し、再測定してください。

■測定結果の判定法

1. 参考基準範囲

49歳以下の健常者女性94例の血清CA125濃度を所定の操作で測定 した結果、平均値は18.3U/mLでした。また測定値を対数変換で正規化して求めた平均値は12.6U/mL、平均値+1.96SDは28.0U/mLでした

2. 判定上の注意

- 1) 基準範囲は、測定条件や検体によって多少異なることがありますので、 各施設に適した基準範囲を設定してください。
- 検体中に存在する未同定の非特異反応性物質の影響により、まれに測 定値が正確に得られない場合がありますので、他の検査結果や臨床症 状等もあわせて考慮し、総合的に判断してください。

■臨床的意義

CA125は、1981年Bastらが卵巣漿液性嚢胞線癌由来の培養細胞を 免疫原として作成したモノクローナル抗体OC125によって認識される抗原 です。本試薬は、OC125にて精製した抗原を用いて得たモノクローナル 抗体M11を固相抗体とし、OC125を標識抗体とした第二世代CA125 定量試薬です。CA125は、上皮性卵巣癌においてきわめて高い陽性率を 示し、中でも漿液性嚢胞線癌で90%にもおよぶ高い陽性率を示します¹⁻³⁾ 卵巣癌はその大半が自覚症状に乏しいため、診断が困難で、発見された時 には進行している場合が多いといわれています。 血中CA125濃度の測定 は、卵巣癌の補助的診断および治療効果判定のモニタリングマーカーとして 有用です。(本試薬で使用している抗CA125抗体は米国Centocor社 の技術により開発され、米国フジレビオダイアグノスティックス社で製造され たものです。)

本試薬は化学発光基質(AMPPD) を用いた化学発光酵素免疫測定法4¹ (CLEIA; chemiluminescent enzyme immunoassay) に基づく試薬で、 全自動化学発光酵素免疫測定システム(代表例:ルミパルス ƒ) 専用試薬です。

■性能

1 性能

感度

標準CA125溶液を所定の操作で測定するとき、20U/mL標準 CA125溶液とOU/mL標準CA125溶液の発光量の比は11以上 になります。

2) 正確性

自家管理検体3例を所定の操作で測定するとき、測定値は各管理値に 対して±20%以内になります。

同時再現性 (併行精度)

自家管理検体を所定の操作で6回繰り返し測定するとき、変動係数 (CV値) は10%以下になります。

測定範囲

本試薬の測定範囲は、2.0U/mL~1000U/mLです。 全自動化学発光酵素免疫測定システム(代表例:ルミパルス ƒ)では0.1 U/mLから出力されます。

5) 検出限界

OU/mL標準CA125溶液と希釈したCA125溶液を所定の操作 で20回繰り返し測定し、0U/mL標準CA125溶液の平均値+3 SDと、希釈したCA125溶液の平均値-3SDが区別できる最小濃 度を検出限界として求めたとき、値は0.25U/mLとなりました。

6) 定量限界

希釈したCA125溶液を所定の操作で20回繰り返し測定し、測定値 の変動係数 (CV値) が10%以下となる最小濃度をもとに、測定間差 を考慮して定量限界を求めたとき0.8U/mLとなりました。

2. 相関性試験成績

1) 血清検体148例を使用し、既存RIA法との相関性を検討した結果、 以下に示す成績が得られました。

測定例数: n=148 相関係数: r=0.973

回帰式 : y=1.07x+10.39

x;既存RIA法

、y;ルミパルス CA125Ⅱ)

2) 血清検体78例を使用し、ルミパルスプレスト CA125 II (自社品) との相関性を検討した結果、以下に示す成績が得られました。 測定例数:n=78

相関係数: r=0.999 回帰式 : y=1.03x+1.39

 $\left(egin{array}{lll} \mathbf{x} \; ; \mathcal{N}$ ミパルスプレスト $& \mathbf{CA125II} \\ \mathbf{y} \; ; \mathcal{N}$ ミパルス $& \mathbf{CA125II} \\ \end{array}
ight)$

3) 同一人から採取した血清・血漿ペア検体75例(抗凝固剤: ヘパリンナ トリウム) を使用し、本試薬にて相関性を検討した結果、以下に示す 成績が得られました。

測定例数:n=75 相関係数: r=0.999 回帰式 : y=0.98x+0.73 (x;血清、y;血漿)

■使用上又は取扱い上の注意

1. 取扱い上(危険防止) の注意

- 検体はHIV、HBV、HCV等の感染の恐れがあるものとして取扱っ 1) てください。
- 検査にあたっては感染の危険を避けるため使い捨て手袋を着用し、ま た口によるピペッティングを行なわないでください
- 3) 基質液はアルカリ性溶液 (pH10) です。使用に際しては、液が皮膚 についたり、目に入らないように注意してください。
- 4) 試薬が誤って目や口に入った場合は、水で十分に洗い流す等の応急処 置を行い、必要があれば、医師の手当等を受けてください。

2. 使用上の注意

- 使用に際しては本書、装置の添付文書ならびに取扱説明書に記載され た使用法に従ってください。
- 免疫反応カートリッジ(抗体結合粒子・酵素標識抗体)、標準 CA125溶液、CA125キャリブレータ、基質液、洗浄液、検体希 釈液は個別に包装されていますので、ご使用の測定システムに合わせ、 組み合わせて使用してください。
- 3) 使用期限を過ぎた試薬は使用しないでください。各構成試薬外箱およ び容器の表示をご確認のうえ使用してください。
- 4) サンプリングチップ、サンプルカップは、使用する測定システム指定の ものを使用してください。
- サンプリングチップ、サンプルカップは常に新しいものを使用してくだ 5) さい
- 6) 標準CA125溶液またはCA125キャリブレータ滴下の際に滴の中 に気泡が多量に混入する場合は、残量が僅かですので新しいボトルを 使用してください。サンプルカップに泡が残りますとサンプリング不良 の原因になる場合があります。
- 標準CA125溶液、CA125キャリブレータは、常温に戻してから 使用してください
- 8) 試薬は保存条件を守って使用してください。特に凍結しないように注意 してください
- 9) 検体、標準CA125溶液またはCA125キャリブレータは蒸発によ る濃縮を考慮し、サンプルの準備後は速やかに測定を開始してください。
- 10) 正確な測定を行うために、精製水は常に新しいものを使用してください。 11) 基質液を装置にセットした後は、基質液交換時まで取外しは避けてく
- ださい。基質液がアルカリホスファターゼ(ALP)に汚染されますと 使用できません。手指が直接基質液に触れた場合は、廃棄してください。 12) ソーダライムは交換せずに長期間使用を続けると、二酸化炭素の吸収
- 力が低下します。また基質キャップパッキンも交換せずに長期間使用 を続けると密閉性が失われ基質液を劣化させる原因となります。ソーダ ライムと基質キャップパッキンの交換時期についてはご使用の測定シス テムの取扱説明書をご覧ください。一例としてルミパルス f の場合は 1ヵ月ごとに交換してください。

3. 廃棄上の注意

1) 各試薬には保存剤として以下のとおりアジ化ナトリウムが含まれていま す。廃棄する際は爆発性の金属アジドが生成されないように多量の水 とともに流してください。

洗浄液:1.0%(希釈調製前)、基質液:0.05%

抗体結合粒子、酵素標識抗体、標準CA125溶液、CA125キャリ ブレータ、検体希釈液: 0.1%

2) 試薬および容器等を廃棄する場合は、廃棄物に関する規定に従って、 医療廃棄物または産業廃棄物等区別して処理してください。



- 廃液の廃棄にあたっては、水質汚濁防止法などの規制に従って処理してください。
- 4)使用した器具(ピペット、試験管等)、廃液、サンプリングチップ等は、次亜塩素酸ナトリウム(有効塩素濃度1000ppm、1時間以上浸漬)、グルタールアルデヒド(2%、1時間以上浸漬)等による消毒処理あるいは、オートクレーブ(121℃、20分以上)による滅菌処理を行ってください。
- 5) 検体、廃液等が飛散した場合には次亜塩素酸ナトリウム(有効塩素 濃度1000ppm、1時間以上浸漬)、グルタールアルデヒド(2%、 1時間以上浸漬)等によるふき取りと消毒を行ってください。

■貯蔵方法・有効期間

1. 貯蔵方法 ; 2℃~10℃に保存

2.有効期間

 抗体結合粒子
 ;
 1年

 酵素標識抗体
 ;
 1年

 標準CA125溶液
 ;
 1年

 CA125キャリブレータ
 ;
 1年

 基質液
 ;
 9ヵ月

 洗浄液
 ;
 9ヵ月

 検体希釈液
 ;
 9ヵ月

使用期限については、各構成試薬の外箱および容器の表示をご参照ください。

■包装単位

個別包装

ご使用の測定システムに合わせてご用意ください。

コードNo.	品名	包装
218778	ルミパルス CA125Ⅱ	42テスト×2
	免疫反応カートリッジ	
	(抗体結合粒子・酵素標識抗体)	
292631	ルミパルス CA125Ⅱ	14テスト×3
	免疫反応カートリッジ	
	(抗体結合粒子・酵素標識抗体)	
292259	ルミパルス CA125Ⅱ	5濃度×1
	標準CA125溶液	
293003	ルミパルス CA125Ⅱ	2濃度×1
	CA125キャリブレータ	
219973	ルミパルス 基質液	100mL×6
292600	ルミパルス 基質液	50mL×6
219942	ルミパルス 洗浄液	1000mL×1
219935	ルミパルス 検体希釈液	300mL×4
292617	ルミパルス 検体希釈液	80mL×4

■主要文献

- 1) Kenemans P, et al.: Heterologous Double-Determinant Immunoradiometric Assay CA 125 II: Reliable Second-Generation Immunoassay for Determining CA 125 in serum. Clinical Chemistry. $39:2509\sim2513$, 1993.
- 2) 田中里枝,他:CA125 の改良型測定系の基礎的検討. 臨床検査 機器・試薬 , $16:67\sim72$, 1993.
- 3) 大人あつ子, 他:抗体 M11 と 0C125 を使用した改良型 CA125 測定用キットの検討. 臨床検査 機器・試薬, $16:929\sim935,\ 1993.$
- 4) Nishizono I, et al.:Rapid and sensitive chemiluminescent enzyme immunoassay for measuring tumor markers. Clinical Chemistry, $37:1639\sim1644$, 1991.

■問い合わせ先

富士レビオ株式会社 お客様コールセンター

TEL: 0120-292-832 FAX: 03-5695-9234

本製品は、Applied Biosystems.から導入した技術に基づいて製造したものです。

